PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-007501

(43) Date of publication of application: 11.01.1989

(51)Int.CI.

H01F 1/04 C21D 6/00

C22C 38/00

(21)Application number: 62-062198

(71)Applicant : TDK CORP

(22)Date of filing:

17.03.1987

(72)Inventor: YAJIMA KOICHI

KAWAMOTO OSAMU YONEYAMA TETSUTO

(30)Priority

Priority number: 61 86850

Priority date: 15.04.1986

Priority country: JP

61 94247

23.04.1986 15.05.1986 JP JP

61111087 62 23509

05.02.1987

JP

(54) PERMANENT MAGNET AND ITS MANUFACTURE

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve the coercive force of a permanent magnet by using specific additional elements to provide either a microcrystalline phase or a combination of microcrystal and amorphous phases.

CONSTITUTION: A permanent magnet consists of [Ra(CebLa1-b)1-a]x(Fe1-zCoz)100-x-ywByMw, (wherein R is at least one kind of rare earth elements including Y but excluding Ce or La. $5.5 \le x \le 20$, $2 \le y \le 15$, $0 \le z \le 0.7$, $0 \le w \le 10$, $0.80 \le a \le 1.00$, $0 \le b \le 1$, and M is at least one kind of elements among Ti, V, and Cr), and either a microcrystalline phase or a combination of microcrystal and amorphous phases Molten alloys of Fe-R-B and Fe-Co-R-B system in this composition is guenched and solidified at a very high speed by the so-called liquid quenching method. According to the constitution, the coercive force of the permanent magnet is improved.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

60日本国特許庁(JP)

迎特許出頭公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭64-7501

 動Int.Cl.*
 識別記号
 庁内整理番号
 砂公開 昭和64年(1989)1月11日

 H 01 F 1/04 C 21 D 6/00 C 22 C 38/00
 H-7354-5E 7518-4K D-6813-4K 審査請求 未請求 発明の数 2 (全12頁)

図発明の名称 永久磁石およびその製造方法

....

到特 顧 昭62-62198

登出 顧 昭62(1987)3月17日

優先権主張 @昭61(1986)4月15日30日本(JP)30特額 昭61-86850

砂発 明 者 矢 島 弘 一 東京都中央区日本橋1丁目13番1号 ティーディーケイ株

式会社内

砂発 明 者 河 本 修 東京都中央区日本橋1丁目13番1号 ティーディーケイ株

式会社内

の発明者 米山 哲人 東京都中央区日本橋1丁目13番1号 ティーディーケイ株

式会社内

⑪出 顋 人 ティーディーケィ株式 東京都中央区日本橋1丁目13番1号

会社

20代理人 弁理士青木 朗 外5名

最終頁に競く

明 規 自

1. 発明の名称

永久磁石およびその製造方法

2. 特許額求の範囲

1. (Ra(Cesta; s): = 1 x -

(Fe,-aCoa), so-x-y-wByHy (但し、 R は Ce , La を除き、 Y を包含する 新土銀元素 の少なくとも 1 種、 5.5 ≤ x ≤ 2 0、 2 ≤ y < 1 5 、 0 ≤ z ≤ 0.7 、 0 < w ≤ 1 0、 0.80 ≤ a ≤ 1.00 、 0 ≤ b ≤ 1、 M は T i , V , Cr の少なくとも 1 種) からなり、 微結晶相あるいは微結晶と アモルファス 相との 混相からなる永久 磁石。

- 2. 高速急冷により得られるリボン形態である 特許請求の範囲第1項記載の永久磁石。
- 3. 前記数結晶相あるいは微結晶相とアモルファス相の混相よりなる粉末を圧粉した特許請求の範囲第1項記載の永久磁石。
- 4. 急遽急冷により得られたリボンを粉砕後圧 粉した特許請求の範囲第3項記載の永久磁石。
 - 5. 前記組成を有する粉末を温間加工により顰

性加工してなる特許請求の範囲第1項記載の異方 性永久磁石。

- 6. 微結晶相あるいは微結晶相とアモルファス相との混相からなる粉末をボンド磁石とした特許 踏求の範囲第1項記載の永久磁石。
- 7. ほぼ20k0e の低磁場で95%以上若磁可能な特許請求の範囲第1項から第6項までの何れか1項に記載の永久磁石。
- 8. x (Rの含有量) ≥ 12である特許請求の 範囲第1項から第7項までの何れか1項に記載の 永久磁石。
- 9. x (Rの含有量) < 12である特許確求の 範囲第1項から第7項までの何れか1項に記載の 永久破石。
- 10. x (Rの含有量) < 1 0 である特許額求の 範囲第9項記載の永久磁石。
- 11. x (Rの含有量) が6≤x<10である特許請求の範囲第10項に記載の永久磁石。
- 12. y (Bの含有量) が4≤y≤l 2であり、 またW (Mの含有量) が2≤w≤l 0である特許

請求の範囲第1項から第11項までのいずれか1 項に記載の永久磁石。

13. 保磁力(i H c)が7 kOe 以上である特許語求の範囲第1項から第12項までのいずれか1項に記載の永久磁石。

14. ポンド磁石以外の磁石であって、最大エネルギ積(BE)max が 8 MGOeを越える特許請求の範囲第1 6 項記載の永久磁石。

15. {Ra(Co, La,-,),-,} -

(Fe1-, Co2)100-x-y-uByNu (但し、RはCe . La を除き、Yを包含する希土競元素の少なくとも1種、5.5 ≤ x ≤ 20、2 ≤ y < 15、0 ≤ x ≤ 0.7、0 < w ≤ 10、0.80 ≤ a ≤ 1.00、0 ≤ b ≤ 1、MはTi . V . Cr の少なくとも1種)からなる合金溶過を高速急冷後に 300~900 での温度範囲にて焼鈍する永久磁石の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

この発明は各種電気機器等に使用される高性能 磁石、特に希土類元素を含む合金系の急冷磁石お よびその製法に関し、Fe -R-B系 (RはYを含む希土類元素である、以下同じ)およびFe -Co -R-B系の合金溶漏を急冷凝固させることによって優れた磁石特性を有する磁石としさらに急冷凝固後の磁石を特定条件下で焼鈍することによって、均質で安定な磁石性能を得るものである。

〔従来の技術〕

高性能を有する希土類磁石としては、粉末冶金 法によるSm ~ Co 系磁石でエネルギー積として、 3 2 NGOeのものが量度されているが、Sm . Co は原料価格が高いという欠点を有する。希土類の 中で顧子量の小さい希土類元素、たとえばセリウ ムやプラセオジム、ネオジムはサマリウムよりも 豊富にあり、価格が安い。又Pe は安価である。

そこで、近年Nd - Fe - B系磁石が開発され、 特徴昭59-46008号公報では、挽結磁石が、また特 関昭60-9852号公報では、高速急冷法によるもの が述べられている。

焼結法による磁石では、従来のS■ - Co 系の

粉末泊金プロセスを適用出来るものの、酸化しやすいNd -Fe 系合金インゴットを2~10μm 程度に微粉末化する工程を有するため、取り扱いが難かしいこと、あるいは粉末冶金プロセスは工程数が多い(溶解→鋳造→インゴット組粉砕→数粉砕→プレス→焼結→磁石)ため安価な原料を用いるという特徴を生かせない面があった。

一方高速急冷法による磁石では工程が簡素化され (溶解→高速急冷→租粉砕→冷闘プレス (温闘プレス) →磁石) かつ散粉末化工程を必要としないという利点がある。しかしながら、高速急冷法による磁石を工業材料となすためには一層の高保磁力化、資エネルギー積化、低コスト化および者磁特性の改良等が顕まれていた。

・ 希土類 - 鉄ーホウ素永久磁石の路特性の中で保磁力は温度に鋭敏であり、希土類コベルト永久磁石の保磁力(iBc) の温度係数が0.15%/でであるのに対して、希土類 - 鉄ーホウ素永久磁石材料の保磁力(iBc) の温度係数は0.6~0.7%/でとも倍以上高いという問題点があった。したがって、

希土類一鉄・より素永久磁石材料は温度上昇に伴って被磁する危険が大きく、磁気回路上での限度された設計を余値なくされていた。さらにルームを設計を余値なる自動車のエンジンルームを設立の部分を受ける。 ・ 然帯で使用する自動車のエンジンルームを ・ なが、 無帯で使用する自動車のエンジンルームを ・ なが、 無帯で使用する自動車のエンジンルームを ・ なが、 無帯で使用する自動車のエンジンルームを ・ なが、 無帯で使用する自動車のエンジンルームを ・ なが、 をはないところに実用上の問題があることを ・ ないところに実用上の問題があることを ・ ないところに実用との問題がある。 ・ ないところに実用との思いを表していた。 ・ ないところに実現を表していた。 ・ ないところにより、 ・ ないところにないと、 ・ ないところにより、 ・ ないと、 ・

R-B-Fe 合金に被体急合法により高い保磁力iBc とエネルギ積を具備させることを提案する特質昭60-9852号公報の組成は、第土類元素R(Nd.Pr)-10%以上、B-0.5~10%、残部Fe からなるものが特許請求の範囲に記載されている。従来R-B-Fe 合金の優れた磁石特性はNdzFeiaB相化合物によるものと説明されており、そのため磁石特性を改良するための多くの提案(特別昭59-89401、57-141901号公報)はこの化合物に該当する組成の近後、すなわち、R-

12~17%、B-5~8%の範囲の合金の実験に基 づいている。希土琪元素は高価であるため、その 含有量を低下させることが望まれるが、希土規元 素の含有量が12%未満になると、保磁力ilic が 急激に劣化するという問題があり特関昭60-9852 号ではR~10%となるとiHc は6k0e 以下にな る事が示されている。すなわち、R-B-Fa 系 合金において希土鎖元素の含有量が12%未満に なると、保磁力ilic が劣化するとの事実があった のであるが、かかる組成範囲において保磁力iBc の劣化を防止するように組成ならびに組織を設計 する方法は従来知られていなかった。

旋結法と高速急冷法においては、基本的に Nd:Fe,4B化合物を用いているが、応用物理第55 巻、第2号(1986)頁121 に示される如く、上配磁 石は単なる製法の違いだけではなく両磁石は合金 組織と保磁力発生機構の観点から全く異なったタ イプの磁石である。すなわち焼結磁石は結晶粒径 が約10μmであり、従来のSm - Co 系磁石で 言えば、逆磁区の核発生が保磁力を決めるSmCos

型磁石のようなニュークリエーション型であり、 一方高速急冷磁石は 0.01~1 μmの微細粒子をア モルファス相が取り囲んだ極めて数細な組織によ り磁壁のピン止めが保磁力を決定する SmrCo:, 型磁石のようなピンニング型磁石である。

それゆえ、特性向上のための両磁石へのアプロー チの考え方としては保磁力発生機構が十分異なる 事を考慮して検討する必要があった。

(問題点を解決するための手段)

本発明は平衡相以外に非平衡相を用いる事が可 能である高速急冷法に着目し、Fe(Co)-R-B 系に対する種々の添加元素の影響を検討した結果、 Ti、V、Cr等の特定の添加元素がR含有量が 少なくとも (12%未満)、等方性であっても、 髙保磁力、高エネルギー積を示し、実用に適した 高性能磁石を提供しうる事を見出したものである。 この発明は髙速急冷法で得られるものであり、焼 結法においては実現出来ないものである。また 1 2 % R 以上においても、高速急合法による保磁

力を改良するものである。

さらに本発明はTi,V,Cr 等の添加元素を 用い、高速急冷することにより着磁特性および耐 食性が良好な磁石合金を提供するものである。ま たこの発明はその磁石の性能をさらに安定に得る ための方法を提供するものである。

すなわち、本発明は、 {Ra(Ce, La,-x):-x} x (Pc;-= Co+);**-x-y-wByHw (但し、RはCe , La を除き、Yを包含する希土類元素の少なくと も1種、5.5≤×≤20、2≤y<15、0≤z ≤ 0.7 , $0 < w \leq 10$, $0.80 \leq a \leq 1.00$, $0 \leq b$ ≤ 1、MはTi , V , Cr の少なくとも1種)か らなり、微結晶相あるいは微結晶とアモルファス 相との混相からなる永久磁石にある。

本発明の磁石は、前記の組成のFe -R-Bお よび Feg - Co - R - Bからなる系の合金溶湯を いわゆる液体急冷法によって資速で冷却凝固させ たものである。この液体急冷怯は、水冷等により 冷却された金属製の回転体の表面に、ノズルから 洛湯を射出して高速で急冷凝固させ、リボン状の 材料を得る方法であり、ディスク法、単ロール法 (片ロール法) 、双ロール法等があるが、この発 明の場合には片ロール法、すなわち1個の回転ロ ールの周面上に溶湯を射出する方法が最も適当で ある。片ロール法でこの発明の磁石を得る場合、 水冷回転ロールの周速度は、2 m/sec ~ 100 m /sec の範囲内とすることが望ましい。その理由 は、ロール周速度が2m/sec 未満の場合および 100m/sec を越える場合のいずれにおいても保 磁力ilic が低くなるからである。高保磁力、高エ ネルギー積を得るためにはロール周速度を5~ 40 m/sec とする事が望ましい。このようにロ - ル周速度 2 ~ 100 m / sec にて片ロール法で前 記組成の合金海湖を急冷凝固させることによって、 保磁力iffic が約20000 Oe まで、磁化σが65~ 150 emu/grの磁石が得られる。このように溶湯 から直接急冷凝固させれば、非晶質もしくは極め て微細な結晶質の組織が得られ、その結果上述の

ように似石特性が優れた磁石が得られるのである。

急冷後の組織は急冷条件により異なるが、アモ

ルファスあるいは厳結晶又はその混合組織からなるが、挽鈍により、その散結晶又はアモルファスと改結晶からなる組織およびサイズをさらにコントロール出来、より高い高特性が得られる。 散結晶相としては、少くとも50%以上が、0.01~3μm未満好ましくは、0.01~1μm未満の範囲内の大きさである時、高特性が得られる。アモルファス相を含まない組織からなる時高特性が得られる。

液体急冷法によって急冷凝固された磁石を、不 哲性雰囲気もしくは真空中において 300~900 で の温度範囲にて 0.001 ~50時間焼焼する。このような焼焼熱処理を維すことによって、この発明で 対象とする成分の急冷磁石では、急冷条件にか容易 に得られる。ここで焼鈍温度は、300 で未満では に得られる。ここで焼鈍温度は、300 で未満では 焼焼の効果はなく、900 でを超える場合には、保 磁力 ilic が急激に低下する。また焼焼時間が 0.001 時間未満では焼鈍の効果がなく、50時間を超え てもそれ以上特性は向上せず、経済的に不利とな るだけである。したがって焼篦条件は前述のように規定した。また、上記焼鈍中に、磁場中処理を行なうことにより磁石特性を向上させることができる。得られたリボン状の磁石を、好ましくは30~500 μμの粒径に粉砕して、冷間プレス又は温間プレスする事により高密度のバルク体磁石となす事が出来る。

さらに本発明に係る永久磁石は、液体急冷法の 他に粉末結合法、すなわち液体急冷法により得た リボンまたは粉末を必要ならばさらに焼鈍処理お よび粉砕した後に、樹脂等で結合してボンディッ ド磁石とする事が出来る。

従来の高速急冷法により得られたリボン状の磁石あるいは、それを粉砕後パルク体となした磁石およびボンディッド磁石は特開昭59-211549号公報に示される如く知られている。しかし従来の磁石はJ.A.P60(10).vol 15(1986)3685頁に示される如く飽和磁化まで着磁させるためには、40k0e以上110k0eにもおよぶ着磁磁場が必要であり、通常の電磁石である15~20k0e で飽和着磁可能な磁

石が望まれていた。本発明におけるTi. V 等を合有させた磁石合金は図 1 に示す如く $15\sim20$ k 0e で十分者磁可能であるという利点を有し、そのため $15\sim20$ k 0e での等磁後の特性は大巾に改良される。

なお、図中、Fe -13.5Nd -5Bは従来の磁石の例、Fe -9.5Nd -8B-4Ti は本発明の磁石の例、機械は着磁磁場(k0e)、縦軸はBr(Kex)-ある者磁磁場における残留磁化-に対するBr(40k) -40k0e の若磁磁場に対する残留磁化の比率である。

又被体急冷法により得られたリポン状の本磁石 を直接もしくは粉砕した後の製性加工等を用いて 高密度かつ異方性化する事により約2~3倍の磁 石特性の向上が見られる。

この徴性加工時の温度・時間条件は、焼鈍に関して説明した微結晶相が得られ、粗粒化を妨げるように選択する必要がある。この点に関し、本発明におけるTi,V等の添加元素Mは結晶成長を抑制し、高温、長時間でも保磁力を劣化させず話

い保磁力が得られるため温間塑性加工条件を改善 するという利点を有している。

塑性加工法はホットプレス、押出し、圧延、スウェージ、設造などにより行なわれる。ホットプレスの条件は 550~1100℃、 200~2500㎏ノcilが好ましい。特性上はホットプレス、押出加工が好ましい。ホットプレスは一次プレスだけでもよいが、さらに 2 次プレスを行うと、良好な磁石特性が終られる。

又押出し放形の場合 550~1100℃、 400~12000 は/dが好ましい。

さらにこのように異方性化された磁石もボンディッド磁石として使用される。

次にこの発明における成分限定理由について説明すると、希土観元素の量×の値が、5.5 未満では保磁力ilc が低下する傾向があり、×の値が20を越えれば磁化の値が小さくなる。又Ceとしaの複合添加の合計が20%を越えて添加されると最大エネルギー積が低下するので、0.80 ≤ a ≤ 1.00とした。又Sa メタルも、報方性化定数を

低下させるので x の 2 0 %以下に押えた方が良い。 B の量 y の値は、 2 未満では保催力iHc が小さく、 1 5 以上では B r が低下する。 C o で F e を置換 することで磁気性能が改善しかつキューリー温度 も改良されるが、置換量 z は 0.7 を越えると保磁 力の低下をまねく。

Ti.V.Crの少なくとも1種のM元素の量wが10を越えると磁化の急激な減少をまねく。またillcの増加のためには0.1以上のwが好ましく、耐食性を上昇させるためには0.5以上、より好ましくは1以上が良好である。M元素を2種以上複合添加すると、単独添加の場合よりも保磁力illc向上効果が大きい。なお複合添加の場合の添加量上限は10%である。

Bの50%以下をSi,C,Ga,AI,P,N,Ce,S等で置換してもB単独と同様な効果を有す

yは2~15未満の範囲、2は0~0.7の範囲、 wは0を含まず~10の範囲とする必要がある。 なお、高保磁力を得るための好ましい領域として

y は 2 ~ 1 5 未満より好ましくは 4 ~ 1 2 さらに 好ましくは 4 ~ 1 0 、 s は 0 ~ 0.7 より好ましく は 0 ~ 0.6 、wは 0 を含まず~ 1 0 より好ましく は 2 ~ 1 0 の範囲である。

(作用)

第2図にM添加の作用を示す。図には実施例1 に示すような方法で得られたリボン薄帯の保磁力 iBc および実施例2で示すようなホットプレス法 で得られた最大エネルギ積(BB) man を示す。

また、組成としては、A:R-8B-残部鉄 (比較例) およびB:R-8B-(3~6) Ti -残部鉄(本発明)、但しRはNdの例を示す。

この図からわかるように、Mの添加は約10原子%Nd以上では特に商保磁力化に寄与しまた低コスト化が可能な約10原子%Nd未満では特に最大エネルギ橇(BB)maxの向上に寄与する事がわかる。またMは保磁力向上に対する寄与も大きい。このような傾向は他の添加元素を用いた場合もほぼ同様な傾向を示す。

xは12~20より好ましくは12~15、yは2~15 未満、より好ましくは4~12さらに好ましくは4~10、zは0~0.7より好ましくは0~0.6、wは0.1~10より好ましくは2~10の範囲である。

又等方性で高エネルギー積を得るための好ましい領域はxは12未満より好ましくは、10未満、yは2~15未満より好ましくは4~12、さらに好ましくは4~10の範囲、xは0~0.7より好ましくは0~0.6、wは0を含まず~10より好ましくは2~10の範囲である。

又等方性で若磁特性が良く高エネルギー積を得るための好ましい領域はxは6~12より好ましくは、6~10未満、yは2~15未満より好ましくは4~10の範囲、は0~0.7、より好ましくは0~0.6、wは0を含まず~10より好ましくは、2~10の範囲である。

又異方性で高エネルギー模を得るため好ましい 領域はxは6~12より好ましくは6~10未満、

上述のような高保磁力化の原因としては、R合有量が12原子%以下、特に10原子%未満の場合は従来のR-Fe-B磁石に見られるような安定な正方晶R*Fe,4B 化合物を使用する保磁力機構ではなく、高速急合法により過飽和にM元素が固縮した準安定なR*Fe,4B 相を主相とした微知組織が原因となる。

それゆえ、添加元素Mは低R組成でもRzFeraB 相を安定化するが、この作用は高速急冷法におい てのみ得られるものであり、焼結磁石ではこのような効果はない。

 $R_x H_u B_y (Fe, Co) 1_{-x-y-v}$ で表現すれば、 $2 \le w \le 10$ 、 $5.5 \le x < 12$ 好ましくは $6 \le x < 10$ 、 $4 \le y \le 12$ 好ましくは $4 \le y \le 10$ なる時上記作用の影響が大である。又、添加元器Mはピンニングサイトのための境界相として働く副相を生成し、強化する働きをもつと考えられる。さらに、 $\alpha - Pe$ および他の相も一部副相として存在することができる。

R含有量が10原子%以上特に12原子%以上

第1表

の場合、保磁力発生機構は従来のR:Fe:aB 型相によるが、Mが結晶異方性定数を上昇させる効果により保磁力が向上すると考えられる。又本発明による磁石は先に述べた如く若磁磁場が低くですみかつ量産安定性に優れた磁石である。

実施例」

R_E(Fe_{1-E}Co_e)_{100-E-y-u}B_yN_u なる組成を有する 合金をアーク溶解により作製した。得られた合金 を溶湯急冷法を用いて薄都化した。10~80m/砂 で回転するロール表面に石英ノズルを介して溶場 合金をアルゴンガス圧で射出冷却して非晶質ある いは数結晶質から成る薄帯を得た。

この容帯にアルゴンガス雰囲気中 550~900 での温度範囲で時効処理を施した。得られた最高の 磁気特性を第1変に示す。

第1変より、Mの添加により、iBc と(BB) max の高い磁石が得られることがわかる。

以下余白

	Hb.	組成 (原子百分率)	Br (III)	ilk: ()(Oe)	(BII) (MGOe)
本発明	1	10.5Nd-58-2Ti-halPe	8.5	11.5	14.1
•	2	(Ti	8.4	12.0	14.0
•	3	13 Nd-68-27i	8. 1	15.0	13.2
-	4	10.54d-58-2V - •	8.4	12.0	14.0
•	5	4V	7.9	12.5	13.8
-	6	13 Nd-68-29 - "	8.0	15.5	13.0
•	7	10.5M-7B-4Ti- "	8.2	13.5	13.4
•	8	8 MJ-2.5Pr-58-2V-bal Fe	8.3	12.2	14.0
-	9	" - " -"-2Ti- "	8.4	11.8	14.0
•	10	10.5Md-58-2Ti- 7Co-bal Fe	8.5	11.4	14.0
•	11	4Ti-10Co	8.4	12.0	13.9
•	12	13 Nd-68-2Ti-13Co	8. 2	14.9	13.1
•	13	10.5Nd-58-2V - 7Co	8.4	12.1	14.0
•	14	" - " -4V -10Co- "	8.0	12.4	13.7
•	15	13 Nd-68-2V -13Co	8.0	15.4	13.1
•	16	8 Md-2.5Pr-5B-2V -7Co-bal Fe	8.3	12.2	13.9
•	17	# - # -#-27i- #- #	8.4	11.9	14.1

	No.	组成 (原子百分率)	Br (XXC)	ilic (KOe)	(BH) (MGOe)
本発明	18	11 Rd-1.5Pr-58-2Cr-bal Fe	8.0	14.7	13.0
•	19	10 Md-0.5Pr-68-2.5Ti-1V-bal Fe	8.2	14.2	14.0
•	20	11 Md-1Pr-58-7Co-2Cr-bal Fe	8. 1	14.5	13.0
比較例	21	10.5Nd-58-bat Fe	8. 4	4.1	7.5
*	22	13 Nd-6B- •	8. 0	12.0	12.1
*	23	10.53d-58-10Co-bal Fe	8.2	3.7	7.0
	24	13 Md-68-10Co-bal Fe	8. 1	11.5	11.8

第1表から、Ti , V. Cr の一種以上の添加により無添加合金より高特性が得られることがわかる。又、本発明の試料と比較例の試料(M23~26)を40で、90%の湿度の雰囲気で100時間放置したところ、比較例の試料には、0.1~1mの結が発生したが、本発明の試料にはあまり認められなかった。これより本発明の試料は耐食性も良好である事がわかる。

実施例2

第2要に示すような組成を有する合金が、得られるように原料を配合し、高周波加熱によってこれらの原料を溶解し、アルゴン雰囲気中に石英ノスルから溶資を噴出し、厚さ約20μm、幅5 mmのリボンを得た。次いでリボンを50~200μm程度の粒子に粉砕した。得られた粉末を用いてアルゴン雰囲気内にて約700℃、加圧力700㎏で、10分間の条件で第1次のホットプレスによる加工を行なって、20×20×20mの寸法の中間成形体を得た。

次にこれを用いて、圧力方向に直角な方向がフリーな型で、第2次のホットプレスによる塑性加工を行ない異方性磁石とした。ホットプレス条件は時間7分、40分、加圧力900 などが、温度は約720 でであった。第2次のプレス加工により(加圧方向に)50~80%の加工を施した。リボンの磁石特性及び第2次のプレス加工後の磁石特性を第3表に示す。

以下余白

第 2 麦

	No.	組成 (原子百分率)
本発明	1	10.5#d-58-4Ti-bal Pe
•	2	13 Nd-6B-2V-bal Fe
-	3	11 Nd-6B-3V-1Ti-bal Fe
-	4	11 Nd-1.5Pr-5B-2Cr-ba1 Fe
•	5	10 Nd-ILa-6.58-10Co-3Ti-1V-bal fe
•	6	li Bd-1Pr-5B-8Co-2Cr-bal Fe
*	7	10.5Nd-7B-4Ti-bal Fe
•	8	10.5Nd-6B-4Ti-10Co bal Fe
•	9	10.5Nd-6.5B-4V-bat Fe
4	10	10.5Nd-6.5B-35V-8Co-bal Fe
比較例	11	10.5Nd-6B-bal Fe
•	12	13 Md-6B-bal Fe
•	13	10.5Md-58-10Co-bal Fe

第 3 表

	1	リボン特性	ŧ	1	次日·] (加圧 7 分	P 後 分)		2.次H·I (加圧 4.0	P 後 D 分)
No.	ilic (KOe)	Br (XG)	(BII) (MGDe)	i Hc (KOe)	Br (KG)	(81) (NGOe)	ilic (K0e)	(Ke) Br	(BH) (MGOe)
本発明!	12.4	8. 4	14.0	12.2	12.8	36.0	12.1	12.9	36.4
2	15.5	8. 0	13.0	15.3	12.1	34.3	15.2	12.2	34.6
3	13.9	8. 3	14.1	13.8	12.8	35.7	13.6	12.8	36.2
4	14.6	8. 0	13.0	14.4	12.1	34.5	14.3	12.2	34.8
5	14.0	8.4	14.2	13.8	12.9	35.8	13.7	13.0	37.2
6	14.4	8. 1	13.0	14.4	12.2	34.1	14.3	12.3	34.4
7	13.8	8. 3	13.5	13.6	12.8	35.7	13.4	12.8	36.1
8	12.0	8. 4	13.7	11.8	12.9	36.3	11.6	12.9	36.4
9	11.7	8. 2	13.3	11.6	12.7	34.8	11.5	12.8	35.4
- 10	11.5	8. 3	13.4	11.4	12.8	35.2	11.1	12.8	35.1
比較例11	4.3	8. 4	7.5	2.0	12.8	9.2	1.0	12.9	5.1
12	12.0	8. 0	12.1	9.0	12.0	31.1	6.5	12.1	27.2
13	3.7	8. 2	7.0	1.8	12.6	8.0	0.8	12.7	5.0

特開昭64-7501 (8)

上表より本発明の私1~11の組成において、 温間塑性加工後のM添加合金の磁石特性は著しく 上昇し、特にiBc の向上およびiBc の維持に寄与 があることがわかる。

実施例3

Nd』(Fe1-2Co2)140-2-7-48,Mu なる組成を有する合金について実施例 1 と同様の処理を行なった結果を第 4 表に示す。

以下余白

第 4 表

	No.	組成 (原子百分率)	Br (IES)	iffc (100e)	(BH) max (MGDa)
本堯朝	1	7.5Md-1.5Pr-58-3Ti-bal Fe	9.2	15.1	16.6
•	2	8.5Md-58-3V-bal Fe	9.0	15.4	16.4
	3	7,58d-1Pr-58-3Cr-bat Fe	9.0	14.9	16.2
•	4	8 Md-1Pr-5.5B-3T1-12Co-bal Fe	9. 3	15.3	16.9
•	5	9 Nd-0.5Pr-5.5B-3V-12Co-bal Fe	9.1	15.3	16.5
4	6	7.58d-88-47i-bal Fe	8.5	9.0	15.2
•	7	7.5Nd-88-STi-IOCo-bal Fe	8.6	9.8	15.4
•	8	8 Hd-88-4.5Cr-bel Fe	8.0	10.0	14.3
•	9	7.5Nd-98-4V-bal Fe	8.3	8.5	15.1
•	10	9 Md-7 B-4Ti-bal Fe	9. 0	12.7	15.4
•	11	9 Md-6.58-371-1Y-bal Fe	8.7	12.5	15.3
出級的	12	8 Md-58-bal Fe	9.0	4.7	8.0
•	13	8 Md-58-15Co-bal Fe	9.0	4.7	8.0
•	14	9 Md-78-bel Fe	8.9	4.4	7.5
•	15	8 Nd-88-bal Pe	8.9	4.5	7.5

実施例4

第4表に組成を示す合金を実施例2と同様に処理した結果を第5表に示す。

白念不以

第 5 表

			リボン特	*		2 次 H ·) (加圧 7 分	P後 分)		2次H· (加圧 4	P 後 0 分)
	No	ilc (KOe)	Br (KG)	(BH) (MGOe)	ilc (KOe)	(SC)	(BH) (MGOe)	ilic (KDe)	(KE) Br	(BB) (NGOe)
本発明	1	15.1	9. 2	16.6	15.0	13.2	40.1	14.8	13.3	40.2
	2	15.4	9.0	16.4	15.3	13.0	40.0	15.1	13.1	40.1
	3	14.9	9.0	16.2	14.9	13.0	40.1	14.8	13.1	40.3
	4	15.3	9.3	16,9	15.2	13.3	40.5	15.1	13.4	40.6
	5	15.3	9.1	16.5	15.2	13.2	40.3	15.1	13.3	40.4
	6	9.0	8.5	15.2	8.9	13.1	39.4	8.7	13.1	39.5
	7	9.8	8.6	15.4	9.6	13.2	39.5	9.5	13.2	39.6
	8	10.0	8.0	14.3	9.9	12.5	36.1	9.7	12.6	36.3
	9	8.5	8.3	15.1	8.4	12.8	38.4	8.2	12.8	38.5
	10	12.7	9.0	15.4	12.5	13.0	39.5	12.3	13.1	40.0
	11	12.5	8.7	15.3	12.3	13.1	40.1	12.1	13.2	40.2
比較例	12	3.2	11.6	6.3	2.5	13.1	9.7	0.7	13.1	4.0
	13	4.7	9.0	8.0	3.0	13.0	10.0	1.0	13.0	4.5
	14	4.7	9.0	7.9	3.1	13.1	10.1	0.9	13.1	4.0
	15	4.5	8.9	7.5	2.8	12.8	9.0	0.8	12.8	3.0

実施例5

実施例1と同様な方法で第6表に示す組成の合 金を作成した。

この試料を援動式磁力計を用いまず 1 8 kOe で 若磁製定し、次に 4 0 kOe でパルス看磁後測定し たものを比較した。その値をBriss /Brass (%) で示す。

なお表中の値は 4 0 kOe でパルス寄磁した試料 の値である。

以下余白

3 6 衰

	į.	報 政	Br (RC)	illo (me)	(BR) _{nax} (HCOe)	Brios CI
本発明	1	10.5M-50-4T1-bal Fo	B. 3	13.5	13.4	0.97
-	Z	10.586-78-4V-bal Fe	B. 3	12.5	13.5	0.97
-	3	10.5Md-6.58-4T1-10Co-bal Pe	8.4	12.4	13.9	0.98
-	4	· 914-78-(Ti-ba) Fe	8.8	12.7	L5.4	0.97
-	5	584-78-411-10Co-bal Fe	8.8	12.0	15.5	0.98
-	6	984-6,58-4Cr-7Co-bat Fe	8.1	11.5	13.5	0.96
•	7	7.5H4-89-411-bal Fe	8.5	9.1	15.2	0.97
-	8	916-78-4Y-bal Fe	8.7	11.0	15.3	0.97
比較的	9	13.586-68-bal Fe	7.8	12.8	12.5	0.92

第6安より本系合金は若碓が容易である事がわ かる。

变施到6.

下記の駅7奥に示される組成を有する開寄を約 100 μ皿に粉砕し熱硬化性樹脂と混合しプレス成 形し、密度約6g/ccのボンド磁石を得た。40

特間昭64-7501 (10)

kOe のパルス着磁を施し測定した結果を第7表に 示す。

第 7 表

	No.	組成。(原子百分率)	Br (XC)	illc (KOe)	(Bil) (MGOe)
本発明	1	9.5Md-7B-4Ti-bal Fe	6.8	12.0	9.4
*	2	9.5Rd-7B-4V-bal Fe	6.9	10.5	9.7
-	3	7.5Md-8B-4Ti-bal Fe	6.8	9.1	9.0
*	4	9.5Md-6.5B-4Cr-bal Fe	6.5	12.8	8.9
*	5	9 Md-7B-4.5Ti-10Co-bal Fe	6.9	11.8	10.0
比较例	6	9.5Nd-78-bal Fe	5.7	5.0	5.7
-	7	7.5Nd-88-bel Fe	4.5	3.4	2.3
-	8	13.5Md-58-bal Fe	6.0	13.0	6.8

ボンを得た。次いでリボンを50~200 μ m 程度の 粒径の粒子に粉砕した。得られた粉末を用いて、 アルゴン雰囲気にて約780 で、加圧力1,000 kg/ cd、15分間の条件で第1次のホットプレスによる加工を行なって30 e × 30 m の成形体とした。次 にこの成形体を最終製品形状外径50 m 、内径 44 m 、アーク角60°になるように780 でで押出し加工した。押し出し比は8で押出圧8 ton / cdであった。その後得られた押出し品を長さ 10 m に切断した。役られた押出品は半径方向に 異方性を示した。磁石特性は第8衷の通りであった。

以下余白

又本発明の $M_1\sim 5$ の磁石は1 8 k0e での若磁が 4 0 k0e でのベルス若磁と比べ9 7 K以上と良好であった。 さらに $M_1\sim 5$ の試料についてiBc およびBr の温度係数を20 $t\sim 110$ $t\sim$

dī like

distc dT □ 0.34~0.40%/でと良好な値を示した。 又比較例のNo.7の試料の1.8 kDe での着磁は

9 2 %であった。さらに比較例のBr.iBc の温度 特性 (20~110 で) を調べた所 dBr - 0.14%/

$$\tau$$
. $\frac{\text{disc}}{\text{dT}} = 0.41\%/\tau \tau \delta_{2} \delta_{1}$.

実施例7

第8表に示すような組成を有する合金が得られるように原料を配合し、高周波加熱によってこれらの原料を溶解し、アルゴン雰囲気中にて周速 40m/sec で回転している網ロールに石英ノズルから溶過を噴出し厚さ約20μm、幅5mのリ

第 8 衰

No.	組成 (原子百分率)	ific (K0e)	(re)	(88) (M60e)
ı	9 Nd-8B-4Ti-bal Fe	11.5	12.9	40.0
2	10.5Md-5B-3.5Ti-bal Fe	12.5	13.0	39.5
3	10.5Md-68-3V-10Co-bal Pe	12.3	12.8	36.9

(発明の効果)

以上の見明、特に実施例から明らかなように、本発明により、M元素を添加することにより、R.Pe.B合有量がほぼ同一の系のM元素医添加链石と比較して、添加量にもよるが、1.5倍以上の保磁力ilic が達成される。よって、R-B-Fe合金磁石の保磁力ilic の温度特性が優れないという欠点があるにせよ、かかる欠点を補って余りある高い保磁力ilic 向上が達成され、そして実用性ある永久磁石が提供された。

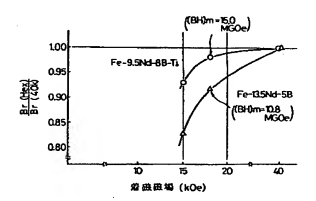
また、本発明の磁石の組織は、焼雑により適切に結晶粒径を制御することにより一層高い保磁力 linc を発揮できるものであるから、単に液体急冷 法の製法だけではなく、結晶粒径関都をするように条件を選定すればホットプレス法等の選問加工も製法として採用できる。このホットプレス法において、M元素の添加の作用により、温度・時間条件の結晶成長に対する敏感性が緩和されるため、本磁石は製造しやすいとの利点がある。また極めて者磁特性に優れた磁石であるという特徴がある。

さらに、特策すべき点として、第土類元素Rの含有量が10%未満においても、第土類元素Rの含有量10%以上の場合と遅色ない磁石特性が得られる。よって、本発明により、低コストでありかつ保磁力およびエネルギー積の高い磁石が提供されたこととなり、当該分野における本発明の意義は大きい。

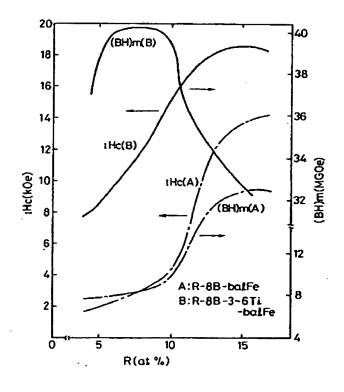
4. 図面の簡単な説明

第1図は着磁特性のグラフ、

第2図は希土類元素含有量およびTiが磁石特性に及ぼす影響を説明するグラフである。



着磁磁場と着磁率の関係 第 1 図



第 2 図

持開昭64-7501 (12)

第1頁の銃き

優先権主張 @昭61(1986)4月23日9日本(JP)9時額 昭61-94247

發昭61(1986)5月15日每日本(JP)動特額 昭61-111087

❷昭62(1987)2月5日❷日本(JP)⑩特額 昭62-23509